(12) МЕЖДУНАРОДНАЯ ЗАЯВКА, ОПУБЛИКОВАННАЯ В СООТВЕТСТВИИ С ДОГОВОРОМ О ПАТЕНТНОЙ КООПЕРАЦИИ (РСТ)

(19) ВСЕМИРНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ Международное бюро



(43) Дата международной публикации: 28 июля 2005 (28.07.2005)

(10) Номер международной публикации: **WO 2005/068491**

- (51) Международная патентная классификация 7: C07K 7/06, 7/08, A61K 38/08, 38/10, 38/16, A61P 31/12, 35/00, 37/02
- (21) Номер международной заявки: РСТ/RU2004/000541
- (22) Дата международной подачи:

30 декабря 2004 (30.12.2004)

(25) Язык подачи:

русский

(26) Язык публикации:

русский

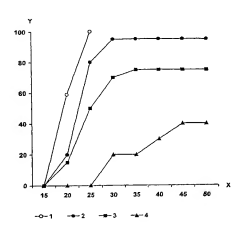
- (30) Данные о приоритете: 2004100856 15 января 2004 (15.01.2004) RU
- (71) Заявитель и
- Изобретатель: ЧЕРНЫШ Сергей Иванович [RU/RU]; 196070 Санкт-Петербург, Московский прт, д. 171, кв. 97 (RU) [CHERNYSH, Sergey Ivanovich, St. Petersburg (RU)].

- (72) Изобретатели; и
- Изобретатели/Заявители (только для (US): БЕККЕР Герман Петрович [RU/RU]; 119361 Москва, ул. Озерная, д. 30, корп. 2, кв. 44 (RU) [BEKKER, German Petrovich, Moscow (RU)].
- (74) Агент: МАТВЕЕВА Татьяна Ивановна; 199034 Санкт-Петербург, Университетская наб., д. 7/9, Университет, Департамент интеллектуальной собственности и трансфера технологий (RU) [MATVEEVA, Tatjana Ivanovna, St.Petersburg (RU)].
- (81) Указанные государства (если не указано иначе, для каждого вида национальной охраны): АЕ, АG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BW, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL,

[Продолжение на след. странице]

(54) Title: ANTITUMORAL AND ANTIVIRAL PEPTIDES

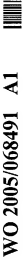
(54) Название изобретения: ПРОТИВООПУХОЛЕВЫЕ И АНТИВИРУСНЫЕ ПЕПТИДЫ



(57) Abstract: The invention relates to novel compositions of general formula (I) consisting of X1 Trp Gly Gln X2 or the pharmaceutically acceptable salts or esters or amides thereof, wherein X1 is absent or contains at least one type of aminoacid, X2 is absent or contains at least one type of aminoacid. The inventive compositions produce an antitumoral and antiviral effect by suppressing a tumoral cells proliferation, potentiating the action of other antitumoral preparations and by stimulating antitumoral and antiviral immunologic mechanisms.

По оси X дни после имплантации опухоли По оси Y % мышей с опухолями 1 – контроль (n = 17) 2 – аплоствтин (n = 20)

- аллостатин (n = 20) - хемотерапия (n = 20) - хемотерапия + аллостатин (n = 20)



PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Указанные государства (если не указано иначе, для каждого вида национальной охраны): ARIPO патент (ВW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), евразийский патент (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), европейский патент (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), патент ОАРІ (ВF, ВЈ, СF, СG, СІ, СМ, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Опубликована

С отчётом о международном поиске.

До истечения срока для изменения формулы изобретения и с повторной публикацией в случае получения изменений.

В отношении двухбуквенных кодов, кодов языков и дру-гих сокращений см. «Пояснения к кодам и сокращениям», публикуемые в начале каждого очередного выпуска Бюллетеня РСТ.

(57) Реферат: Описываются новые соединения общей формулы $I: X_1$ Trp Gly Gln X_2 или их фармацевтически приемлемые соли, или эфиры, или амиды, где X_1 отсутствует, либо содержит не менее 1 аминокислоты, X_2 отсутствует, либо содержит не менее 1 аминокислоты. Соединения оказывают противоопухолевое и антивирусное действие путем подавления пролиферации опухолевых клеток, потенцирования действия других противоопухолевых препаратов, стимуляции механизмов противоопухолевого и антивирусного иммунитета.

WO 2005/068491 PCT/RU2004/000541

Противоопухолевые и антивирусные пептиды

Область техники

Предлагаемое изобретение относится к пептидам и белкам 5 противоопухолевого и антивирусного действия, а также к лекарственным средствам на их основе.

Предшествующий уровень техники

Известны противоопухолевые пептиды из группы блеомицина (1). Блеомицины оказывают прямое цитотоксическое действие на опухолевые клетки, однако возможности их применения в клинике ограничены выраженными побочными эффектами, прежде всего со стороны легких и почек. Известно применение рекомбинантных белков из группы интерферонов в качестве активаторов противоопухолевого иммунитета и ингибиторов пролиферации опухолевых клеток. Интерфероны применяются для лечения множественной миеломы (2), болезни Ходжкина (3), миелоидной лейкемии (4). Однако высокая стоимость интерферонов делает их малодоступными для широкого клинического применения. Другим ограничением служат побочные эффекты, связанные с возможной пирогенностью, иммуногенностью и другими нежелательными свойствами рекомбинантного интерферона.

15

20

25

30

Известны предложения по использованию пептидных индукторов апоптоза в качестве потенциальных противопухолевых препаратов (5). Однако клинические перспективы этого направления остаются неизученными. В настоящее время на стадии разработки и клинических испытаний в качестве противопухолевых средств находится ряд белковых препаратов цитокиновой природы (6). Наибольшую известность получило использование интерлейкина-2, однако высокая токсичность и стоимость рекомбинантного интерлейкина-2 ограничивают его применение в широкой онкологической практике.

Известно применение белков гемоцианинов и арилфоринов в качестве активаторов иммунного ответа и противоопухолевых агентов (7).

Несмотря на наличие перечисленных выше и других разработок, описанных в литературе, терапия онкологических заболеваний во многих случаях остается малоэффективной и практически всегда высокотоксичной и дорогостоящей. Поэтому поиски новых подходов к терапии опухолей остаются одной из наиболее острых проблем современной медицины.

Известны иммуномодулирующие пептиды - аллофероны (8). Основной областью применения аллоферонов является лечение вирусных инфекций. В то же время имеются сведения о противоопухолевых свойствах аллоферонов, основанных на активации механизмов противоопухолевого иммунитета - интерферонов и естественных киллеров (9). Аллофероны являются наиболее близкими аналогами предлагаемого изобретения по химической структуре и механизму действия.

10

15

20

25

30

5

Раскрытие изобретения

Экспериментальные исследования противоопухолевой активности аллоферона показали, что заявляемый пептид подавляет рост сингенного опухолевого трансплантата у мышей и на этом основании может быть отнесен к перспективным противоопухолевым Эффект препаратам. аллоферона реализуется на уровне системного ответа организма на трансплантированную опухоль. В то же время на клеточном уровне влияние аллоферона на пролиферацию опухоли оказывается более сложным. В частности, эксперименты in vitro показали, что аллоферон, в зависимости от концентрации в культуральной среде, может как ингибировать (в области высоких концентраций), так и стимулировать (в области низких концетраций) пролиферацию опухолевых клеток. Наличие ростстимулирующей активности ограничивает возможности использования аллоферона для терапии опухолей, где подавление пролиферации малигнизированных клеток является основной целью лечения.

Задачей настоящего избретения является разработка препаратов, которые, сохраняя иммуномодулирующий механизм действия аллоферона, в то же время обладали бы сниженной ростстимулирующей активностью и повышенной антипролиферативной и цитотоксической активностью в отношении опухолевых клеток.

С этой целью разработано новое семейство пептидов, отличающихся от аллоферонов и других биологически активных соединений структурой, механизмом действия и достигаемым терапевтическим эффектом.

Предлагаемая группа соединений относится к линейным пептидам, строение которых описывается следующей структурной формулой:

X_1 Trp Gly Gln X_2 (1)

где Х₁ отсутствует, либо содержит не менее 1 аминокислоты,

10

15

20

25

30

Х₂ отсутствует, либо содержит не менее 1 аминокислоты.

При разработке настоящего изобретения в качестве базовой структуры был использован пептид, представленный в Таблице 1 под названием аллостатин 1 (SEQ ID NO 1). Аллостатин 1 был синтезирован методом твердофазного синтеза и использован для изучения биологической и терапевтической активности предлагаемых пептидов. Исследования, результаты которых суммированы в приведенных ниже примерах, показали, OTP данный пептид обладает противоопухолевой прямом активностью, основанной подавлении на пролиферации опухолевых клеток И усилении определенных противоопухолевого иммунитета.

Компьютерный анализ баз данных по структуре и свойствам белков и пептидов установил, что данное соединение относится к новому неизвестному ранее семейству биологически активных пептидов. Оригинальная структура предлагаемых пептидов обеспечивает достижение нового технического уровня - возможности эффективного подавления опухолевого роста и лечения на этой основе онкологических заболеваний.

Анализ гомологии аминокислотных сиквенсов аллостатина 1 и известных белков и пептидов, выполненный при помощи программы Blast search по материалам базы данных Swissprot, выявил ряд структурных аналогов предлагаемых пептидов. Эти данные суммированы в Таблице 1.

Выявленные сиквенсы с высоким уровнем гомологии по отношению к аллостатину 1 принадлежат к однородной с точки зрения структуры, функций и происхождения группе соединений — прионовым белкам (PrP). Прионовые белки (прионы) продуцируются клетками различной тканевой принадлежности многих видов животных, в том числе человека и других млекопитающих. Функции прионов в норме остаются малоизученными. В то же время известно, что при определенных условиях прионы могут претерпевать конформационные изменения, в результате которых возникает патологическая изоформа scrapie, ответственная за развитие некоторых нейродегенеративных заболеваний. Зрелый прионовый белок обычно содержит более 200 аминокислотных остатков. Патологические свойства прионов связаны с фрагментами, гомологичными фрагменту 114-134 PrP I быка, в особенности амилоидному гидрофобному участку АGAAAAGA этого фрагмента (10). Аллостатин 1

гомологичен повторяющимся участкам 64-75, 72-83, 80-91, 87-98, 96-108 и структурно совершенно отличен от участка 114-134 PrP I. Тесное структурное сходство этих участков и предлагаемых пептидов (например, в участке 96-108 PrP I быка совпадают с аллостатином 11 аминокислот из 13 или 84%) предполагает и сходство биологической активности. Поэтому с высокой степенью вероятности можно предположить, что фрагменты прионов млекопитающих, гомологичные предлагаемым противоопухолевым пептидам, также обладают сходной противоопухолевой активностью. Механизм вероятного противоопухолевого действия этих фрагментов неизвестен, однако есть данные, согласно которым прионы имеют отношение к регуляции активности Т-лимфоцитов (11). Т-лимфоциты, в свою очередь, играют ключевую роль в реакциях противоопухолевого иммунитета.

5

10

15

20

25

30

Структурно-функциональное сходство с фрагментами прионов млекопитающих позволяет выделить потенциально вариабельные участки предлагаемых пептидов, в которых замена состава и порядка следования аминокислот не окажет существенного влияния на функциональные свойства молекулы в целом. С учетом распределения вариабельных и консервативных участков аминокислотных последовательностей, приведенных в Таблице 1, общая структурная формула (1) включает две вариабельные зоны X_1 и X_2 , разделенные консервативной последовательностью из аминокислот триптофана, глицина и глютамина (Trp-Gly-Gln). Вариабельный участок X₁ может отсутствовать или содержать до 5 и более аминокислот. Вариабельный участок Х₂ может отсутствовать или содержать до 7 и более аминокислот. При этом предлагаемые пептиды могут входить в состав более крупных аминокислотных последовательностей в качестве функционально важной части других полипептидов и белков, например прионовых белков с длиной цепи до 250-300 аминокислот.

Соединения предлагаемой структуры, представленные аллостатином 1, синтезированы с использованием твердофазного метода синтеза и охарактеризованы методами высокоэффективной жидкостной хроматографии и масс спектрометрии. Они могут быть получены в виде эфиров, солей, амидов или иных фармацевтически приемлемых производных. Помимо химического синтеза, предлагаемые пептиды можно получать методами генной инженерии или извлекать их из природных источников.

Другими структурными аналогами предлагаемых пептидов являются аллофероны, общая структурная формула которых дана в патенте (12). Результаты сравнительного анализа структурных формул аллоферонов и предлагаемых пептидов, аллостатинов, приведены в Таблицах 2 и 3. В Таблице 2 сопоставлена структура аллоферона 1 (SEQ ID NO 12) и аллостатина 1 (SEQ ID NO 1), двух характерных представителей сравниваемых семейств пептидов. Из сравнения видно, что эти пептиды различаются аминокислотами в позициях 6 и 11, представленных у аллоферона 1 гистидином и валином, а у аллостатина 1 триптофаном и треонином, соответственно. Позиции 6 и 11 составляют 10 неизменную часть и характерный признак всех аллоферонов согласно патенту Росии Nº 2172322. Замена аминокислот в этих позициях на триптофан и треонин приводит к желаемому изменению биологической активности и терапевтического эффекта, как показано в приведенных ниже примерах.

Сопоставление общих структурных формул (Таблица 3) показывает, что состав консервативных участков и расположение вариабельных участков в составе молекулы аллостатинов и аллоферонов качественно различаются. На этом основании они могут быть отнесены к двум разным семействам пептидов.

Сведения, подтверждающие возможность осуществления изобретения.

20 Пример 1. Синтез аллостатина 1

25

30

Пептид, состоящий из 13 аминокислот, соответствующих структуре аллостатина 1, твердофазного был синтезирован методом синтеза на автоматическом многоканальном синтезаторе Multisyntech GmbH Witten с использованием Fmoc-(N-[9-флуоренил] метоксикарбонил)-замещенных аминокислот. Очистка синтезированного пептида производилась методом обратнофазной ВЭЖХ на хроматографе Shimazu LC8 с колонкой Chromasil C18, 10 мм. Чистоту полученного пептида контролировали также методом ВЭЖХ (Фиг. 1). Корректность синтеза подтверждена масспектрометрически методом MALDI-TOF на приборе Finnigan TSO 7000 (Фиг. 2). Экспериментально установленная масса пептида соответствует расчетной, различия находятся в пределах ошибки измерения.

Пример 2. Влияние аллостатина на пролиферацию опухолевых клеток in vitro

Целью экспериментов, изложенных в настоящем разделе, является сравнительный анализ влияния аллостатина и аллоферона на пролиферацию опухолевых клеток.

15

20

25

Сравнивали эффект аллостатина 1 и аллоферона 1 в концентрациях 0.001, 0.01, 0.1, 1 и 10 мкг/мл на пролиферативную активность в массовой культуре опухолевых клеток линии Р388Д1. В лунки 24-луночных планшетов высевали по 5000 клеток, суспендированных в 2 мл среды RPMI 164. В опытах использовали среду, содержащую 5% фетальной сыворотки теленка производства фирмы «Биолот». Препараты вносили в лунки в 0.2 мл той же среды сразу после посева клеток, в контроле вносили эквивалентное количество среды без препаратов. Количество клеток в 1 мл инкубационной среды определяли с помощью камеры Горяева. На основе 3-х независимых определений рассчитывали среднее количество клеток в 1 мл инкубационной среды через 21, 44, 90 и 114 часов после начала опыта.

На Фиг. 3 представлена характерная картина влияния аллостатина и аллоферона на динамику роста популяции опухолевых клеток. В качестве критерия оценки антипролиферативной активности препаратов здесь выбрана величина кратности роста популяции за 90 часов наблюдения, определяемая как соотношении количества клеток на лунку в начале и конце периода инкубации. За этот период в контроле количество клеток возросло примерно в 30 раз. В присутствии препаратов количество клеток и, соответственно, скорость пролиферации образом. При этом снижались дозозависимым аллостатин в диапазоне 0.001-1мкг/мл 3-7 концентраций В раз превосходил аллоферон антипролиферативной активности. Аллостатин в концентрации 10 мкг/мл практически полностью прекратил рост популяции опухолевых клеток в наблюдаемый период.

Таким образом, данный пример демонстрирует наличие у аллостатина антипролиферативной активности и его преимущество в этом отношении по сравнению с аллофероном.

<u>Пример 3. Взаимодействие аллостатина и противоопухолевых цитостатиков *in vitro*</u>

В этом примере приведены материалы, демонстрирующие взаимодействие аллостатина и классического цитостатика, циклофосфамида, в отношении подавления клоногенной активности опухолевых клеток. Показатель клоногенной активности позволяет определить, какая доля опухолевых клеток из общего пула способна давать жизнеспособные клоны и таким образом участвовать в росте и распространении опухоли. Основная цель хемотерапии состоит в уничтожении

WO 2005/068491

именно этих активно пролиферирующих клеток.

5

10

15

25

30

Методика постановки эксперимента состояла в следующем. Клетки лимфоидной неоплазмы мыши линии Р388Д1 культивировали в среде RPMI 1640, содержащей глутамин, гентамицин и 10% эмбриональной сыворотки теленка «High clone». При постановке опыта в ячейки 24-луночных культуральных планшетов вносили по 100 клеток Р388Д1 в 1 мл среды указанного состава. Сразу после этого в лунки вносили по 0,1 мл среды без проверяемых препаратов (контрольные лунки) или с препаратами. Каждый вариант опыта был поставлен в трех независимых повторностях. Количество клонов подсчитывали через 7 дней после начала культиврования.

7

Как видно из Таблицы 4, в условиях данного эксперимента около 15% опухолевых клеток образовали жизнеспособные клоны. Ни циклофосфамид, ни аллостатин, взятые в отдельности, не оказали заметного влияния на процесс клонирования. В то же время их сочетание существенно снизило клоногенную активность опухолевых клеток, пропорционально дозе аллостатина.

Настоящий пример показывает, что аллостатин имеет перспективы использования в комбинированной хемотерапии опухолей в сочетании с цитостатиками типа циклофосфамида.

20 Пример 4. Противоопухолевое действие аллостатина на модели перевивных опухолей у мышей

Лабораторным мышам линии DBA-1 подкожно прививали по 3000 опухолевых клеток сингенной линии P388Д1. На следующий день животные были разделены на 4 экспериментальные группы. В первой группе они получали только аллостатин подкожно в дозе 25 мкг на 4, 11 и 18 сутки после трансплантации опухолевых клеток; во второй группе комбинацию цитостатиков циклофосфамида (0.56 мг), доксорубицина (0.036 мг) и винкристина (1.05 мкг) в день трансплатации, через 7, 14 и 21 сутки; в третьей группе аллостатин и комбинацию цитостатиков по той же схеме. В четвертой группе (контроль) животным в те же сроки вводили растворитель (0.9% NaCl).

В контрольной группе пальпируемые опухоли в месте трансплантации клеток начали появляться через 20 дней, через 25 дней все мыши имели типичные подкожно расположенные опухоли размером от 5 до 26 мм в диаметре (Фиг. 4). В группах, получавших отдельно аллостатин или цитостатики, опухоли появлялись с

10

20

25

30

задержкой, у небольшой части животных опухоли не сформировались на протяжении всего срока наблюдения. В то же время сочетание аллостатина и цитостатиков обеспечило резкое и во многих случаях необратимое противоопухолевое действие. В этой группе только у 40% мышей сформировались опухоли в течение периода наблюдения (Р< 0.001 по отношению к контролю и Р< 0.05 по отношению к группе, получавшей только цитостатики).

Данный пример, как и пример 3, свидетельствует, что аллостатин оказывает выраженное противоопухолевое действие при применении в сочетании со средствами стандартной хемотерапии, широко используемыми при лечении лейкозов и других онкологических заболеваний.

<u>Пример 5. Иммуномодулирующая (интерфероногенная) активность аллостатина</u>

Аллофероны относятся к иммуномодуляторам, механизм действия которых связан с индукцией синтеза интерферонов лейкоцитами крови (9). Одна из целей настоящего изобретения состояла в сохранении иммуномодулирующего действия в спектре биологической активности аллостатинов. Настоящий пример иллюстрирует иммуномодулирующую активность аллостатина 1 на модели индукции синтеза интерферона лейкоцитами человека *in vitro*.

Образцы донорской крови смешивали с водным раствором испытуемого препарата и культуральной средой в отношении 1:1:8. Конечная концентрация препаратов в инкубационной смеси составляла 0 (контроль), 0.01, 0.1, 1 или 10 мкг/мл в различных вариантах опыта. Эту смесь инкубировали в течение 24 часов при 37°С в СО₂ термостате. Затем клетки крови были осаждены центрифугированием. После этого сериальные разведения полученного супернатанта были помещены в лунки 96-луночного планшета, содержащие монослой тест-культуры клеток L-41, и проинкубированы 24 ч в тех же условиях. Затем монослой клеток был инфицирован вирусом везикулярного стоматита в дозе, равной 100 ЦПД₅₀ (доза, вызывающая гибель 50% клеток монослоя) и проинкубирован 18ч при 37°С. Затем клетки были окрашены 0.1% раствором красителя кристальный фиолетовый. Доля разрушенного вирусом монослоя была определена путем измерения оптической плотности экстрагированного красителя при длине волны 590 нм. Полученные значения сравнивались с эффектом референс-препарата интерферона-альфа и полученный титр интерферона расчитывался в единицах (МЕ) антивирусной

10

активности интерферона-альфа. На Фиг. 5 суммированы результаты исследования образцов крови 6 доноров, взятые в двух аналитических повторностях (всего 12 определений для каждой точки).

Приведенные результаты свидетельствуют о том, что интерфероногенная активность аллостатина и аллоферона существенно не различается. Следовательно, аллостатин, приобретая специфические свойства, полезные для его применения в качестве противоопухолевого препарата, в то же время сохраняет присущую аллоферону иммуномодулирующую активность. На этом основании аллостатин может быть использован в онкологии и других областях, где это может быть полезно) в качестве препарата двойного действия: прямого (цитотоксический и антипролиферативный эффект, потенцирование эффекта цитостатиков) и опосредованного (иммуномодулирующего).

Пример 6. Антивирусная активность аллостатина

В исследованиях противовирусного действия аллостатина в качестве модели 15 использовали летальную гриппозную инфекцию у беспородных белых мышей обоего пола массой 14-16 г. В работе использовали вирус гриппа A/Aichi/2/68 (H3N2), адаптированный к белым мышам. Аллостатин и аллоферон растворяли в дистиллированной воде и вводили животным по 0,25 мл подкожно из расчета 25 20 мкг на мышь (1,5 мг/кг веса). В качестве плацебо в контрольной группе вводили воду. дистиллированную Для определения противовирусной активности препаратов использовали профилактическую схему введения - однократное введение препаратов за 24 часа до заражения. Вирус вводили животным интраназально под легким эфирным наркозом в дозе 3 и 30 LD₅₀. В каждую группу наблюдения брали по 10 мышей. Наблюдение за животными осуществляли в 25 течение 14 дней. Фиксировали смертность животных в контрольных и опытных группах.

Результаты эксперимента представлены в Таблице 5. Оба препарата обеспечивали одинаково эффективную защиту от летальной гриппозной инфекции у мышей.

30 Таким образом, аллостатин сохраняет антивирусную активность, характерную для аллоферона. На этом основании можно предполагать, что аллостатин может быть использован в качестве антивирусного средства, как и аллоферон. При этом наиболее целесообразно его применение вместо аллоферона в случае пограничных состояний, объединяющих вирусную и онкологическую патологию, например при

25

30

опухолях вирусной этиологии или для лечения вирусных заболеваний у онкологических больных.

Лучший вариант осуществления изобретения

5 Заявленный противоопухолевый и антивирусный пептид представлен как лучший вариант в примере 1, поскольку он наиболее полно раскрывает терапевтическую эффективность опробованного в лабораторных условиях основы для получения таких препаратов из числа данного класса пептидов, который представляет собой пептид, состоящий из 13 аминокислот, соответствующих структуре аллостатина 1. 10 Пептид был синтезирован методом твердофазного синтеза на автоматическом многоканальном синтезаторе Multisyntech GmbH Witten с использованием Fmoc-(N-[9-флуоренил] метоксикарбонил)-замещенных аминокислот. Очистка синтезированного пептида производилась методом обратнофазной ВЭЖХ на хроматографе Shimazu LC8 с колонкой Chromasil C18, 10 мм. Чистоту полученного 15 пептида контролировали также методом ВЭЖХ (Фиг. 1). Корректность синтеза подтверждена масспектрометрически методом MALDI-TOF на приборе Finnigan TSQ 7000 (Фиг. 2). Экспериментально установленная масса пептида соответствует расчетной, различия находятся в пределах ошибки измерения.

Промышленная применимость

Промышленная применимость заявленного изобретения подтверждается результатами лабораторных исследований и расчетов, которые отражены в примерах 1-6 и приведенных ниже таблицах 4 и 5. Эти материалы показывают, что применение аллостатина позволяет подавлять пролиферацию опухолевых клеток и их элиминацию системой иммунологического надзора организма, что является основной целью терапии и профилактики онкологических заболеваний. Сходным образом приведенные материалы свидетельствуют о применимости изобретения для терапии вирусных инфекций путем стимуляции механизмов антивирусного иммунитета. Описанный в материалах заявки метод синтеза заявленных пептидов доступен масштабированию в промышленных условиях.

Таблица 1. Гомология сиквенса предлагаемого пептида и прионовых белков млекопитающих.

r	1	1		т-	r —					_					
SEQ ID NO 1 Almocra ran 1	His	Gly	Val	Ser	Glv		MD	TIE I		His	Gly		Thr	His	Gly
SEQ ID NO 2 PrP1 Trast f 80-91	His	Gly	Gly		Gly	In	GlV	.	Pro	His	Gly			Gly	Gly
SEQ ID NO 3 PrP1 Trast f 96-108	His	Gly	Gly	Gly	Gly		[Å	E.		Gly	Gly		Thr	His	Gly
SEQ ID NO 4 PrP2 Trast f 64-75	His	Gly	Gly		Gly	圕	(Alb)	<u> </u>	Pro	His	Val			Gly	Gly
SEQ ID NO 5 PrP2 Trast f 72-83	His	Val	Gly		Gly	L	GIV	3	Pro	His	Gly			Gly	Gly
SEQ ID NO 6 PrP2 Trast f 88-100	His	Gly	Gly	Ġly	Gly		ĞIV	ЩĐ		Gly	Gly		Thr	His	Gly
SEQID NO Prio bovin f96-108	His	Gly	Gly	Gly	Gly		Š	ਰ		Gly	Gly		Thr	His	Gly
SEQ ID NO 8 Prio bovin f 64-75	His	Gly	Gly		Gly	E	QĪŅ	匮	Pro	His	Gly			Gly	Gly
SEQ ID NO 9 PrP Human f 52-66	Gln	Gly	Gly	Glv	Gly		Glv	Gli	Pro	His	Gly	Gly	Gly	Trp	Gly
SEQ ID NO10 PrP Human f 69-83	His	Gly	Gly	Gly		Tr.	ΔIĐ	Glu	Pro	His	Gly	Gly	Gly	Trp	Gly
SEQ ID NO11 PrP Human f 85-97	His	Gly	Gly	Gly		Tp	GIV	Glu		Gly .	Gly	Gly	Thr	His	Ser

Конос сикве сикве (GH GH GH H H H H H H H

Таблица 2. Сравнительный анализ аминокислотных последовательностей аллоферона 1 и аллостатина 1.

Позиции	V	2	3	4	5	9	7	8	6	10	11	12	13
SEQ ID NO 1 Almocta Tuel 1	His	Gly	Val	Ser	Gly	đιΙ	Gly	uЮ	SiH	Gly	<u> IŲI</u>	His	Gly
SEQ ID NO 2 Almoфe pon 1	His	Gly	Val	Ser	Gly	His	Gly	Gln	His	Gly	<u>Val</u>	His	Gly

5 Таблица 3. Сравнительный анализ общих структурных формул аллоферонов и аллостатинов.

Аллоферо	X_1	His	Gly	X ₂	His	Gly	Val	X ₃
ны		;				*		
Аллоста-	X_1	Trp	Gly	Gln	X_2			
тины		:		*				

Таблица 4. Комбинированное действие циклофосфамида и аллостатина на способность опухолевых клеток линии РЗ88Д1 к образованию дочерних клонов

Препа-	Концентра	Кол-во клонов в			Среднее кол-во
рат	ция	отдел	ьных		клонов
		лунках			
		1	2	3	
Кон-	-	16	16	12	14,7 ± 1,3
троль	*				

Цикло	1,5 мкг/мл	12	19	14	$15,0 \pm 2,1$
фосфа	·				
мид			,		-
Алло-	0,1 мкг/мл	21	20	14	$18,3 \pm 2,2$
статин	1 мкг/мл	14	19	19	17,3 ± 1,7
	10 мкг/мл	16	15	21	17,3 ± 1,9
Цикло	1550 нг/мл	8	8	9	8,7 ± 0,3
фосфа	+0,1				
мид +	мкг/мл	,			e e
Алло-	1550 нг/мл	6	6	10	$7,3 \pm 1,3$
статин	+ 1 мкг/мл				
	1550 нг/мл	3	4	4	$3,7 \pm 0,3$
	+ 10 мкг/мл		,		

Таблица 5. Противовирусная активность препаратов аллостатин и аллоферон в отношении вируса гриппа A/Aichi/2/68 (H3N2) на модели летальной гриппозной инфекции у белых мышей.

Пре	епарат	Доза	Смертность животных	Процент	Смертность по сумме
		вируса,	(пало/заражен	гибели, %	двух доз вируса, %
		LD_{50}	о, шт.).		
HT		30	10/10	100	90
Конт	роль	3	8/10	80	ε
фс		30	6/10	60	50**
Аллоф	ерон	3	4/10	40	
CT		30	7/10	70	50**
Аллост	атин	3	3/10	30	

^{**} Вероятность отличия от контроля Р< 0,01

WO 2005/068491

5

10

Список используемой литературы

14

- 1. Н.И. Переводчикова Клиническая химиотерапия опухолевых заболеваний, М., Медицина, 1976, с. 100-103
- 2. Zee et al., J. Clin. Oncol., 1998, 16, 8, p. 2834-2839
- 3. Aviles et al. Leuk. Lymphoma, 1998, 30,5-6, p. 651-656
- 4. Gilbert, Cancer, 1998, 83,6,p.1205-13
- 5. Rutledge, Chin and Schepartz Current Opinion in Chemical Biology, 2002, 6, p. 479-485
 - SK Narula, R Coffman, eds. New cytokines as potential drugs, Birkhauser Verlag, Basel, 2000, 141 pp
 - 7. Патент США Nº 5231081
 - 8. Патент России No 2172322
- 9. Chernysh et al., Proceedings of National Academy of Science, 2002, 99, p. 12628-12632
 - 10. Kourie, J.I. Chem. Biol. Interact., 2001, 138, 1-26; Taylor, S.C., Green, K.N., Smith, I.F. & Peers, C. Am. J. Physiol. Cell Physiol., 2001, 281, 1850-1857
 - 11. Mabbott, N.A., Brown, K.L., Manson, J. & Bruce, M.E. *Immunology*, 1997, **92**, p.161-165
 - 12.Патент России N° 2172322

25

20

30

WO 2005/068491 PCT/RU2004/000541

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

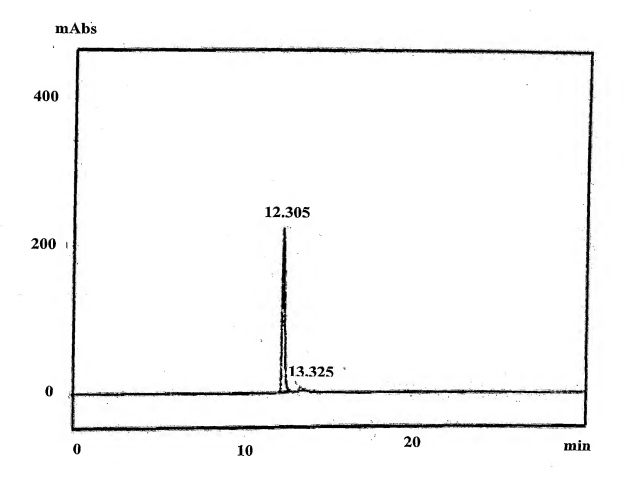
1. Пептиды, характеризуемые общей структурной формулой

X₁ Trp Gly Gln X₂

или их фармацевтически приемлемые соли, или эфиры, или амиды,

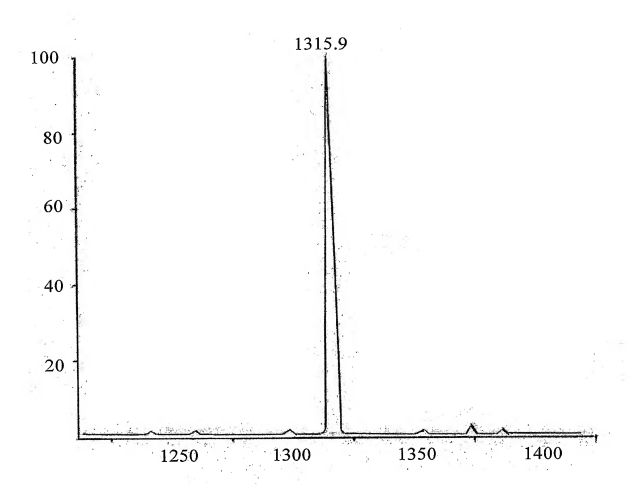
- 5 где X₁ отсутствует, либо содержит не менее 1 аминокислоты, X₂ отсутствует, либо содержит не менее 1 аминокислоты.
 - 2. Пептид по п. 1, содержащий до 30 аминокислотных остатков, предпочтительно 5-15 аминокислотных остатков
- Пептид по пп. 1, где X₁ выбран из группы, содержащей 0 аминокислот, His-Gly-Val-Ser-Gly-, His-Gly-Gly-Gly-, His-Val-Gly-Gly-, His-Gly-Gly-Gly-Gly-, Gln-Gly-Gly-Gly-Gly- и His-Gly-Gly-
- - 6. Белки и полипентиды, в состав которых входят аминокислотные последовательности по п. 1
- 25 7. Пептиды по п. 1, обладающие антипролиферативной и цитотоксической активностью
 - 8. Пептиды по п. 1, обладающие противоопухолевой активностью
 - 9. Пептиды по п. 1, обладающие антивирусной активностью
 - 10. Пептиды по п. 1, обладающие иммуномодулирующей активностью
- 30 11. Белки и полипептиды по п. 6, обладающие противоопухолевой активностью
 - 12. Белки и полипептиды по п. 6, обладающие антивирусной активностью
 - 13. Белки и полипептиды по п. 6, обладающие иммуномодулирующей активностью
 - 14. Химические соединения, не являющиеся природными пептидами или белками, обладающие антипролиферативной, цитотоксической, противоопухолевой или

- антивирусной активностью, в состав которых входит аминокислотная последовательность, соответствующая п. 1
- 15. Фармацевтические композиции, включающие пептиды по п. 1
- 16. Фармацевтические композиции, включающие белки и полипептиды по п. 6
- 5 17. Фармацевтические композиции, включающие химические соединения по п. 14
 - 18. Нуклеотидный сиквенс, кодирующий любой из пептидов по п. 1
 - 19. Вектор, подходящий для экспрессии любого из пентидов по п. 1 в клетке-хозяине, которая экспрессирует этот пептид после трансформации, включая фрагмент ДНК, кодирующий пептид по п. 1
- 10 20. Клетка-хозяин, трансформированная вектором по п. 19

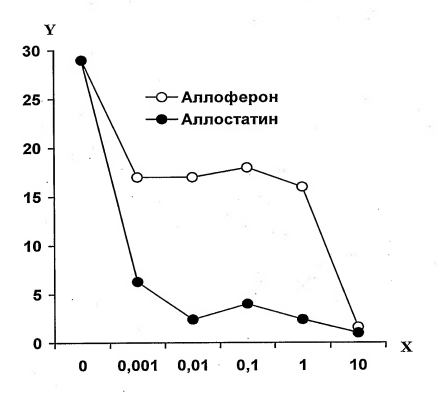


Фиг. 1

2/5



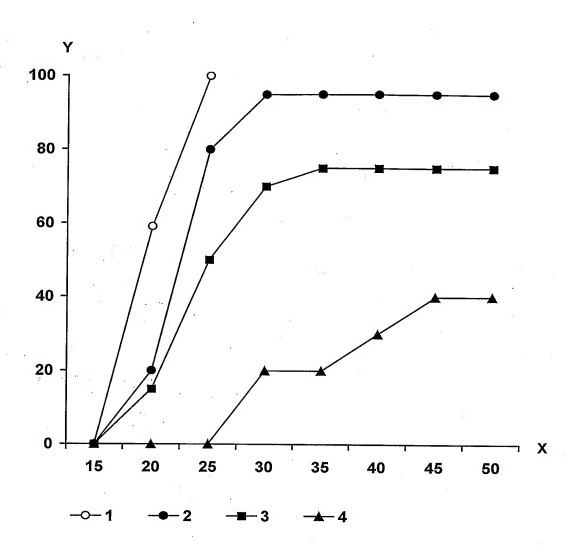
Фиг. 2



Фиг. 3

По оси Х: мкг/мл

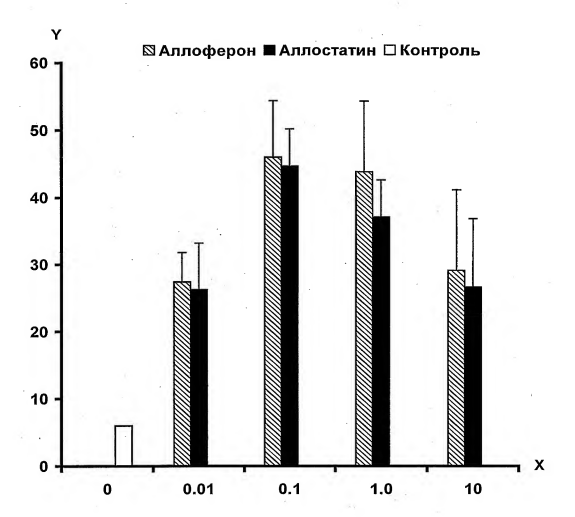
По оси Ү: кратность роста популяции за 90 часов



Фиг. 4

По оси X: дни после имплантации опухоли По оси Y: % мышей с опухолями 1- контроль (n=17)

- 2 аллостатин (n = 20) 3 хемотерапия (n = 20)
- 4 хемотерапия + аллостатин (n = 20)



Фиг. 5

По оси Х: мкг/мл

По оси У: интерферон, МЕ/мл

WO 2005/068491 PCT/RU2004/000541

1

```
Перечень последовательностей
    <110> Черныш Сергей Иванович; Chernysh Sergey Ivanovich
    <120> Противоопухолевые и антивирусные пептиды
    <160> 12
    <210>1
 5
    <211>.13
    <212> PRT
    <213> Искусственная последовательность
    <220>
   <223> Аллостатин 1
10
    <400>1
    His Gly Val Ser Gly Trp Gly Gln His Gly Thr His Gly
15
    <210>2
    <211>264
    <212> PRT
    <213> Tragelaphus strepsiceros
20
    <220>
    <223> fragment AA 80-91 of Trast prion protein 1 precursor (PrP1 Trast)
    <308> Swissprot P40242
    <309> 1995-02-31
    <400>2
    His Gly Gly Gly Gly Gln Pro His Gly Gly Gly
25
                     5
    1
    <210>3
    <211> 264
   <212> PRT
30
    <213> Tragelaphus strepsiceros
    <220>
    <223> fragment AA 96-108 of Trast prion protein 1 precursor (PrP1 Trast)
    <308> Swissprot P40242
    <309> 1995-02-31
35
```

```
2
    <400> 3
    Gly Gly Gly Gly Trp Gly Gl<br/>n Gly Gly Thr His Gly 
    <210>4
   <211> 256
    <212> PRT
    <213> Tragelaphus strepsiceros
    <220>
    <223> fragment AA 64-75 of Trast prion protein 2 precursor (PrP2 Trast)
10 <308> Swissprot P40243
    <309> 1995-02-31
    <400> 4
    Gly Gly Gly Gly Gln Pro His Val Gly Gly
    <210>5
15
    <211>256
     <212> PRT
     <213> Tragelaphus strepsiceros
     <220>
20 <223> fragment AA 72-83 of Trast prion protein 2 precursor (PrP2 Trast)
     <308> Swissprot P40243
     <309> 1995-02-31
     <400> 5
     Val Gly Gly Trp Gly Gln Pro His Gly Gly Gly
25
     <210>6
     <211> 256
     <212> PRT
     <213> Tragelaphus strepsiceros
30 <220>
     <223> fragment AA 88-100 of Trast prion protein 2 precursor (PrP2 Trast)
     <308> Swissprot P40243
     <309> 1995-02-31
     <400> 6
```

WO 2005/068491 PCT/RU2004/000541

Gly Gly Gly Gly Gly Gly Gly Gly Thr His Gly <210>7 <211>264 <212> PRT <213> Bos taurus <220> <223> fragment AA 96 - 108 of Bovine prion protein 1 precursor (Prio bovin) <308> Swissprot P10279 <309> 1989-03-10 <400> 7 Gly Gly Gly Gly Gly Gly Gly Thr His Gly <210>8 <211>264 15 <212> PRT <213> Bos taurus <220> <223> fragment AA 64-75 of Bovine prion protein 1 precursor (Prio bovin) <308> Swissprot P10279 <309> 1989-03-10 20 <400>8 Gly Gly Gly Gly Gln Pro His Gly Gly Gly <210>9 <211> 253 <212> PRT <213> Homo sapiens <220> <223> fragment AA 52-66 of human prion protein precursor (PrP Human) 30 <308> Swissprot P04156 <309> 1986-11-03 <400> 9

10

25

ЗАМЕНЯЮЩИЙ ЛИСТ (ПРАВИЛО 26)

Gln Gly Gly Gly Gly Trp Gly Gln Pro His Gly Gly Gly Trp Gly

WO 2005/068491 PCT/RU2004/000541

4

<210> 10

<211> 253

<212> PRT

<213> Homo sapiens

5 <220>

<223> fragment AA 69-83 of human prion protein precursor (PrP Human)

<308> Swissprot P04156

<309> 1986-11-03

<400> 10

His Gly Gly Gly Trp Gly Gln Pro His Gly Gly Gly Trp Gly 10

<210> 11

<211> 253

<212> PRT

<213> Homo sapiens 15

<220>

<223> fragment AA 85-97 of human prion protein precursor (PrP Human)

<308> Swissprot P04156

<309> 1986-11-03

20 <400> 11

His Gly Gly Gly Trp Gly Gln Gly Gly Gly Thr His Ser

<210>12

<211> 13

25 <212> PRT

<213> Calliphora vicina

<220>

<223> Аллоферон 1

<310> RU 2172322 C1

30 <311> 1999-12-27

<312> 2001-08-20

<400> 12

His Gly Val Ser Gly His Gly Gln His Gly Val His Gly 5

10

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/RU 2004/000541

A. CLA	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER							
		, A61K 38/08, 38/10, 38/16, A61P 31/	/12, 35/00, 37/02					
	o International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC						
·	DS SEARCHED							
Minimum d	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)							
	C07K 7/06, 7/08, 14/00, A61K 38/08, 38/10, 38/16, A61P 31/12, 35/00, 37/02							
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the e	xtent that such documents are included in the	ne fields searched					
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of	of data base and where practicable search t	rerms used)					
	The state of the s	z outo outo utu, mido praducust, souton (ormo usody					
O DOGIT	AGENTS CONSTREDED TO DE DELEVANT							
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Γ					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	opropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
x	EP 0668350 A1 (AKZO NOBEL N. V.) 23. 08. 1995, page 5, claims 5-7, 10-11, 22							
x	DE 19741607 A1 (PRIONICS AG) 25. 03. 1999,	page 1, line 50, claims 3-10	1-2, 6-17					
x	WO 2001/077687 A2 (V. I TECHNOLOGIES, INC.)	18. 10. 2001,	1-2, 6-14					
	page 1, paragraphs 2-3, claims 8-9							
х	US 5773572 A (PROTEUS MOLECULAR DESIGN LIMITED) 30. 06. 1998, 1-2, 6-14, 18-20 column 1, claim 8							
X	WO 1996/013590 A2 (INNOGENETICS N. V.) 09.	05. 1996, claim 5	1, 6-13, 15-16, 18-20					
A	RU 2172322 C1 (CHERNYSH SERGEI IVAN	OVICH) 20.08.2001	1-5, 7-10, 15					
		·						
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.						
"A" docume	categories of cited documents: ant defining the general state of the art which is not considered f particular relevance	"T" later document published after the inte- date and not in conflict with the appli the principle or theory underlying the	cation but cited to understand					
"E" earlier o	document but published on or after the international filing date ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is		dered to involve an inventive					
special	o establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the	claimed invention cannot be					
means	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the	documents, such combination					
	ent published prior to the international filing date but later than ority date claimed	"&" document member of the same patent	family					
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report					
	(18. 05. 2005)	(09. 06. 2005)						
Name and r	nailing address of the ISA/	Authorized officer						
	RU							
Facsimile N	To.	Telephone No.						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/RU 2004/000541

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: 2. Claims 1 and 2 because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
	see supplementary sheet
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Into	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remarl	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/RU 2004/000541

because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that that no meaningful international search can be carried out, specifically:

the indicated claims do not comply with the requirements of PCT Article 6 for clarity and conciseness; the range of protection sought for the indicated claims is so broad that it does not seem possible to cite all the relevant prior art documents (more than 9000); the search report therefore cites only some of the relevant references.

отчет о международном поиске

Международная заявка № PCT/RU 2004/000541

А. КЛАССІ	ификация предмета изобретени	іЯ:					
	C07K 7/06, 7/08	3, A61K	38/08, 38/10, 38/16, A61P 31/	12, 35/00, 37/02			
Согласно Мо	еждународной патентной классификации (МП	(K-7)					
В. ОБЛАСТ	ГИ ПОИСКА:						
Проверенны	й минимум документации (система классифия С07К 7/06, 7/08		индексы) МПК-7: A61K 38/08, 38/10, 38/16, A6	31/12, 35/00, 37/02			
Другая пров	еренная документация в той мере, в какой она	і включе	на в поисковые подборки:				
	а база данных, использовавшаяся при поиске (ЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТН		с базы и, если, возможно, поиско	вые термины):			
Категория*	Ссылки на документы с указанием, где это в		о пелевантных частей	Относится к пункту №			
rtarer opins	Continue designations of statement, 140 or or	700,110,1111	, povozum	Sincomon anymay or			
х	EP 0668350 A1 (AKZO NOBEL N. V.) 23. 08	3. 1995, c	s. 5, формула п.п. 5-7, 10-11, 22	1-2, 6-20			
X	DE 19741607 A1 (PRIONICS AG) 25. 03. 1999, с. 1, строка 50, формула п.п. 3, 10						
х	WO 2001/077687 A2 (V. I TECHNOLOGIES, INC.) 18. 10. 2001, с. 1, абз. 2-3, формула, п.п. 8-9						
х	US 5773572 A (PROTEUS MOLECULAR DESIGN LIMITED) 30. 06. 1998, кол. 1, формула п. 8						
X	WO 1996/013590 A2 (INNOGENETICS N. V.) 09. 05. 1996, формула п. 5						
A	RU 2172322 С1 (ЧЕРНЫШ СЕРГЕЙ ИВАН	1-5, 7-10, 15					
последующ	цие документы указаны в продолжении графы С.		данные о патентах-аналогах ук				
	ории ссылочных документов:	Т	более поздний документ, опубликованн				
	определяющий общий уровень техники и не считающийся		международной подачи или приоритета				
особо релев Е более ранн	мя заявка или патент, но опубликованная на дату		для понимания принципа или теории, на которых основывается изобретение				
•	одной подачи или после нее	х	документ, имеющий наиболее близкое о	отнощение к предмету			
	подвергающий сомнению притязание (я) на приоритет,		поиска, заявленное изобретение не обла	дает новизной или			
или которы	ый приводится с целью установления даты публикации		изобретательским уровнем, в сравнении	с документом, взятым			
другого ссы	плочного документа, а также в других целях (как указано)		в отдельности				
O ROMANT A	THOOGHUNGO V VOTHOMY PROVENITING HOROTH ZORANING	Y	документ, имеющий наиболее близкое с	- T			
-	относящийся к устному раскрытию, использованию, занию и т д.		поиска, заявленное изобретение не обла, уровнем, когда документ взят в сочетан				
-	экспонированию и т д. уровнем, когда документ взят в сочетании с окумент, опубликованный до даты международной подачи, но кими документами той же категории, такая						
после даты испрашиваемого приоритета документов очевидна для специалиста							
	<u> </u>	&	документ, являющийся патентом-аналог	гом			
l	ительного завершения международ-	Дата отг	правки настоящего отчета о меж,	• •			
	: 18 мая 2005 (18. 05. 2005)		09 июня 2005 (09.	06. 2005)			
	ие и адрес Международного поискового органа	1	Уполномоченное лицо:				
	ный институт промышленной	J					
собствен		1	Т. Николаева				
li .	Москва, Г-59, ГСП-5, Бережковская наб.,		T 1 W 040 05 01				
ј 30,1 Факс	: 243-3337, телетайп: 114818 ПОДАЧА	I	Телефон № 240-25-91				

30,1 Факс: 243-3337, телетайп: 114818 ПОДАЧА Форма PCT/ISA/210 (второй лист)(апрель 2005)

ОТЧЕТ О МЕЖДУНАРОДНОМ ПОИСКЕ

Международная заявка № PCT/RU 2004/000541

Гра	афа II. Замечания для случая, когда некоторые пункты формулы не подлежат поиску (Продолжение пункта 2 первого листа)
	Настоящий отчет о международном поиске не был подготовлен в отношениии некоторых пунктов
1	формулы в соответствии со статьей 17 (2) (а) по следующим причинам:
1.	пункты №: т.к. они относятся к объектам, по которым данный Междунарордный поисковый орган не обязан проводить поиск, а именно:
2.	Т.к. они относятся к частям международной заявки, настолько не соответствующим установленным требованиям, что по ним нельзя провести полноценный международный поиск, а именно: указанные пункты на соответствуют требованиям Статьи 6 в отношении ясности и краткости; объем испрашиваемой охраны указанных пунктов столь велик, что не представляется возможным процитировать все релеватные документы подпадающие под заявленные притязания (более 9 тыс.); поэтому в отчете о поиске приведена только часть релеватных документов.
3.	Пункты №: т.к. они являются зависимыми пунктами и не составлены в соответствии со вторым и третьим предложениями Правила 6.4 (а).
Гра	афа III. Замечания для случая несоблюдения единства изобретения
i -	(продолжение пункта 3 первого листа)
l .	стоящий международный поисковый орган обнаружил несколько групп изобретений в данной кдународной заявке, а именно:
1.	Т.к. все необходимые дополнительные пошлины были уплачены своевременно, настоящий отчет
ļ	о международном поиске охватывает все пункты формулы изобретения, по которым можно провести поиск.
2.	Т.к. все пункты формулы, по которым можно провести поиск, могут быть рассмотрены без затрат, оправдывающих дополнительную пошлину, Международный поисковый орган не требовал оплаты дополнительной пошлины. Т.к. только некоторые из требуемых дополнительных пошлин были уплачены заявителем своевременно, настоящий отчет о международном поиске охватывает лишь те пункты формулы, за которые
	была произведена оплата, а именно пункты №:
4.	Необходимые дополнительные пошлины своевременно не были уплачены заявителем. Следовательно, настоящий отчет о международном поиске ограничивается группой изобретений, упомянутой первой в формуле изобретения; а именно пункты №:
3an	уплата дополнительных пошлин за поиск сопровождалась возражением заявителя и, если применимо, уплатой пошлины за возражение. Уплата дополнительных пошлин за поиск сопровождалась возражением заявителя, по соответствующие пошлины за возражение не были уплочены в течении срока, указанного в предложении. Уплата дополнительных пошлин за поиск не сопровождалась возражением заявителя.